

(11) Publication number:

5.

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **51078780**

(51) Intl. Cl.: C07D239/82

(22) Application date: **01.07.76**

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

18.01.78

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: SUMITOMO CHEM CC

(72) Inventor: YAMAMOTO MICHIHII KOSHIBA MASAO

YAMAMOTO HISAO

(74) Representative:

(54) PREPARATION OF 3,4-DIHYDRO-2 (1H) QUINAZOLINE DERIVATIVES

(57) Abstract:

PURPOSE: To prepare the title compounds, useful as antiphlogistics, blood-sugar lowering action, etc., by the reaction of novel quinazolium salts, obtained by reacting 2(1H)-quinazoline derivatives with an alkylating agent, with water or an alcohol.

COPYRIGHT: (C)1978, JPO& Japio

BEST AVAILABLE COPY

19日本国特許庁

①特許出願公開

公開特許公報

昭53-5180

⑤ Int. Cl².C 07 D 239/82 //	識別記号	砂日本分類 16 E.464	庁内整理番号 7138—44	❸公開 昭和53年(1978)1月18日
A 61 K 31/505	ABE	30 G 133. 42		発明の数 2
	ADP AEB	30 H 22 30 H 73	5727—44 5727—44	審査請求 未請求
	AEM	30 H 44	5727—44	(全 5 頁)
		30 H 621	5727—44	

図3,4-ジヒドロ−2(1H) −キナゾリノン 誘導体の製造法

②特 願 昭51-78780

②出 願 昭51(1976)7月1日

⑩発 明 者 山本道博

西宮市高木東町16番40-309

同 小柴正雄

西宮市両度町4番1-105

⑫発 明 者 山本久夫

神戸市東灘区森北町6丁目4番53号

⑪出 願 人 住友化学工業株式会社

大阪市東区北浜 5 丁目15番地

個代 理 人 弁理士 木村勝哉

外1名

明 細 書

/ ・発明の名称

3,4ージヒドロー2(/日)ーキナソリノ

ン誘導体の製造法

2. 特許請求の範囲

〔式中、 R1は低級アルキル基、低級ハロアルキル基または低級シクロアルキルアルキル茶を、 R2は水栗原子、ハロゲン原子、ニトロ茶、アセチル茶、低級アルキル茶または低級アルコキシ茶を、 R3は低級アルキル茶を、 I は日 ク業または臭栗原子を意味する。〕

てあらわされるキナソリニウム塩と、一般式 RL - OH

〔式中、Rat水素原子主たは低級アルキル

英を音曲 ナカー)

であらわされる水またはアルコールとを反応 させることを特徴とする一般式

〔 式中、 R1 , R2 , R3 かよび R2は前記と同じ 意味を有する。)

であらわされる3,4-ジヒドロー2(/H)

ーキナソリノン誘導体の製造法。

〇、一般式

〔式中、 B」は低級アルキル基、 低級ハロアルキル基または低級 シクロアルキルアルキル基を、 B2は水素原子、 ハロゲン原子、 ニトロ基、アセチル基、 低級アルキル基また

は低級アルコキシ基を意味する。.) であらわされる2(ノヨ)ーキナソリノン誘

導体と、一般式

$$R_3 - X$$

(文中、Rott低級アルキル基を、Xはヨウ 素または具素原子を意味する。)

であらわされるアルキル化剤とを反応させて 一般式

$$R_2$$
 $+$ R_3 r

(式中、R₁, R₂, R₃かよびまは前記と同じ 憲味を有する。)

であらわされるキナソリニウム塩とし、次い でこれと一般式

〔式中、 R4は水業原子または低級アルキル 基を意味する。〕

であらわされる水またはアルコールとを反応

アセテル芸、低級フルヤル芸または低級アルコキシ基を、 Biは低級アルギル基を、 Biは低級アルギル基を意味する。)であらわされる 3 、4 ージヒドロー 2 (/ 日)ーキナソリノン誘導体の新規を製造法に関するものである。

即ち、本希明は一般式⑩

〔式中、 P1かよび P2は前記と同じ意味を有する。)

であらわされる』(/H) ーキナソリノン誘導体と、一般式伽

「式中、 R3は前記と同じ意味を有し、 x は □ ウ素または臭素原子を意味する。) であらわされるアルキル化剤とを反応させて、 一般式

の 特別 昭53-5180 (2)

′させるととを特徴とする一般式

(式中、R₁, R₂, R₃かよびR₄は前記と同じ 意味を有する。)

であらわされる 3 , 4 ージヒドロー 2 (/ E) ーキナソリノン誘導体の製造法

3. 発明の詳細な説明

本発明は3,4ージヒドロー2(/E)ーキナソリノン誘導体の製造法に関する。

さらに詳しく言えば、本発明は一般式([)

$$R_2 = 0 - R_4$$

$$N - R_5$$

$$R_1$$
([)

〔式中、 Rzは低級アルキル基、低級ハロアルキル基または低級シクロアルキルアルキル基。を、 Rzは水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、

であらわされるキナソリニウム塩とし、次いで これと一般式(M

$$R_{\perp} - OH$$
 (V)

であらわされる水またはアルコールとを反応させて前記一般式(I)の3,4-ジヒドロー2(/E)ーキナソリノン誘導体を製造する方法である。

本発明の方法によって得られる一般式(j)の
3、4ージヒドロー 2(/E)ーキナソリノン

誘導体は、抗炎症作用、血糖低下作用、ヒスタ

ミン豆2 受容体拮抗作用または抗トリコモナス作
用等の薬理作用を有し、医薬として有用は文化
また、前配一般式ののキナソリニウム塩ナン
未記載の新規化合物であって、種々の全物
ン誘導体の合成中間体として有用な化合物

る。

本発明はこのような価値ある化合物の工業的に有利な新規製造法を提供するものである。

本発明の方法を実施するには、まず前記一般 式側の2(/ 日)ーキナソリノン誘導体と一般 式側のアルキル化剤とを不活性溶媒の存在ですまたは過剰のアルキル化剤のキナソリニウム塩 たは過剰のアルキル化剤のキナソリニウム塩 生成させるアルキル化剤としては、ョウ化ベン 生成が好ましく、溶媒を使用する場合はベンセ ン、トルエン、キシレン、クロエタン、ハイ 2、2~テトラクロエタン、メチルホルムア ミド等が用いられる。

本反応によって生成するキナソリニウム塩は 旦 一銀単離するか、あるいは反応混合物のまま次4: 工程の反応に付すことができる。

原料物質である一般式面の2(/B)ーキナ ソリノン誘導体は、たとえば日本特許公報昭47 - 27/06、昭 47 - 295/7 あるいは昭 47 - 48396 等に記載の方法によって製造される。

次にこのようにして生成されたキナソリニウム塩のを水またはアルコールと作用させることにより、前配一般式(I)の3,4ージヒドロー2
(1日) ーキナソリノン誘導体が得られる。

本反応は過剰の水またはアルコールを落体として反応するとにより容易に目的体な不活性を られるが、必要ならば前工程と同様な不活応を 体中で行なうことにできる。また、本文で な中で行なうことによって を促進することになったとになったとの を促進するとができる。適当な生物酸化 を促進したとれば水酸化ナトリウム、ナリウム、 リウム、ナトリエチルアミン、 アンモニアなどがあげられる。

本発明の方法によって得られる一般式(I)の3, 4ージヒドロー2(/日)ーキナゾリノン誘導 体は、下配の反応式で示されるように、4ーヒ

ドロキシ体 (ja)とダーアルコキシ体 (jo)との間で互いに容易に変換される。

$$R_{2} \xrightarrow{\text{OH}} 0H \\ \underset{\text{N} \to 0}{\text{N}_{1} \times R_{3}} \xrightarrow{R_{1}' \to 0H} R_{2} \xrightarrow{\text{N} \to R_{3}} 0$$

$$(1a) \qquad (5b)$$

(式中、 A1, R2かよび B3は前記と同じ意味を有し、 R4は低級アルキル考を意味する。) 本発明の方法によってたとえば下記の3, 4ージヒドロー2(/日)ーキナソリノン誘導体を得ることができる。

/ , 3 ージメチルー 4 ーヒドロキシー 4 ーフェニルー 6 ークロロー 3 , 4 ージヒドロー 2 (/ 用) ーキナソリノン

/ - エチルー 3 - メチルー 4 - ヒドロキシー 4 - フェニルー 6 - クロロー 3 , 4 - ジヒドロ - 2 (/ 日) - キナゾリノン

/ - エチルー 3 - メチル - 4 - エトキシー 4 - フェニル - 6 - クロロー 3 , 4 - ジヒドロー 2 (/ 耳) ーキナゾリブン

/ - エチルー 3 - メチル - 4 - ヒドロキシー 4 - フェニルー 6 - ニトロー 3 , 4 - ジヒドロ - 2 (/ 日) - キナソリノン

/ _ エチルー 3 ー × チルー 4 ー エトキシー 4 ーフェニルー 6 ー ニトロー 3 , 4 ー ジヒドロー 2 (/ 日) ーギナソリノン

/ - イソプロビュー 3 - メチルー 4 - ヒドロキシー 4 - フェニルー 6 - クロロー 3 , 4 - ジヒドロー 2 (/ 日) - キナソリノン

/ - イソプロピルー 3 - メチルー 4 - メトキ シー 4 - フェニルー 6 - クロロー 3 , 4 - ジヒ ドロー 2 (/ 耳) - キナソリノン

/ - イソプロピルー 3 - メチルー 4 - ヒドロキシー 4 - フェニルー 7 - メチルー 3 , 4 - ジヒドロー 2 (/ 日) - キナソリノン

/ - (2-クロロエチル) - 3 - メチルー 4
- ヒドロキシー 4 - フェニルー 6 - ニトロー 3,
4 - ジヒドロー 2 (/ 日) - キナソリノン
/ - (2,2,2-トリフルオロエチル) -

特別 昭53-5180 (4)

3 - x f h - 4 - e k - 4 v - 4 - 7 z = h - 6 - 2 - 2 (/ E) - 4 + 7 y / v

/-(2,2,2-トリフルオロエチル)-3-メチル-4-エトキシー4-フェニルー6
-クロロー3,4-ジヒドロー2(/E)-キナソリノン

/ ーシクロプロピルメチルー 3 ーメチルー 4 ーヒドロキシー 4 ーフェニルー 3 , 4 ージヒド ロー 2 (/ 豆) ーキナソリノン

/ ーシクロプロピルメチルー3 -- メチルー 4、 -- ヒドロキシー 4 -- フェニルー6 -- クロロー 3、 4 - ジヒドロー 2 (/ 日) -- キナソリノン

/ ーシクロプロピルメチルー 3 ーメチルー 4 ーエトキシー 4 ーフェニル 6 ークロロー 3 , 4 ージヒドロー 2 (/ 日) ーキナソリノン

/ ーシクロプロビルメチルー3 - メチルーダーヒドロキシー 4 - フェニル-6 - メトキシー3 , 4 - ジヒドロー 2 (/ 日) - キナソリノン

ノーシクロプロピルメチルー3ーメチルーダ

ーヒドロキシー 4 ーフェニル 8 ークロロー3, 4 ー ジヒドロー 2 (/ 耳) ー キ ナ ゾリノン ノーシクロプロピルメチルー 3 ー メチルー 4 ーヒドロキシー 4 ー フェニルー 6 ー ニトロー 3, 4 ー ジヒドロー 2 (/ 耳) ー キ ナ ゾリノン ノーシクロプロピルメチルー 3 ー メチルー 4 ー ヒドロキシー 4 ー フェニルー 6 ー ア セ チ ルー 3,4 ー ジヒドロー 2 (/ 耳) ー キ ナ ゾリノン ノーシクロプロピルメチルー 3 ー メ チ ル ー 4 ー ロープロポキシー 4 ー フェニルー 6 ー クロロ ー 3,4 ー ジヒドロー 2 (/ 耳) ー キ ナ ゾリノ

以下に実施例を挙げて本発明の方法をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらのみに限定されない。

実施例/

ソーシクロブロビルメチルー 4 ーフェニルー 6 ークロロー 2 (/ 日) ーキナソリノン
2.2 F にョウ化メチル 2 0 m を加えて / 7 時間 遠流 した。析出 最を ろ取 し、エーテルで洗

等して乾燥すると、暗赤色の/ーシクロプロ ビルメチルー3ーメチルー4~フェニルー6 ークロロー/, 2ージヒドロー2ーオキソキ ナソリニウム ■ ウ素塩 / . 9gが得られた。融 点/9/C (分解)

実施例 2

/ ーシタロプロピルメチルーダーフェニルー 6 ー クロロー 2 (/ 日) ーキナソリノン
3./タにヨウ化エチル 2 0 ×を加えて / 6 時間 透洗した。析出 最を聴時 5 通し = ウ化エチルで洗浄して 乾燥すると、/ ーシクロプロピルメチルー 3 ーエチルーダーフェニルー 6 ークロロー / 、2 ージヒドロー 2 ーオキソキナソリウムョウ素塩 / 73 が 得られた。 融点
2/6.5 °C (分解)

实施例3

/ーシクロプロピルメチルー3ーメチルー ダーフェニルー6ークロロー/、2ージヒド ロー2ーオキンキナソリニウムョウ素塩の./ タに水/の単を加え、50~60°Cで30分 間提择すると無色沈でんが生じた。冷却接とれをろ取し、水洗して乾燥すると、定量的にノーシクロプロピルメチルー3ーメチルー4ーヒドロキシー4ーフェニルー6ークロロー3,4ージヒドロー2(ノ耳)ーキナソリノンが得られた。酢酸エチルから再結晶すると融点 205°C(分解)の無色針状晶となった。

実施例4

イーシタロプロピルメチルー3ーエチルー 4ーフェニルー6ークロロー/、2ージヒド ロー2ーオキソキナソリニウムョウ東堰の.5 タに水/の W かよび 腰アンモニア水/ W を を を たて 7 0~8 0 C で 加熱 した。冷却を K イー ヒ イ クロプロピルメチルー 3 ーエチルー 4 ー と イ ロージピルメチルー 3 ー エチルー 4 ー と イ ロージピルスチルー 5 ー キナソリノプロト にた。 C で ロロホルムーイソプロに がれた。 C で の に な に か に に な に か ら 再 結 晶 す る と、 触点 23/ C (分 解)の 無色 針 状晶 と なった。

実施例5

ノーシクロプロピルメチルー3ーエチルー ギーフェニルー6ークロローノ, 2ージヒド ロー2ーオキソキナソリニウムョウ素塩 0.2 チに炭酸ソーダ 0.2 年、水 5 以 4 上 8 区 応 液 を 成 E 留 去 し、 残 さ にクロロ ホルム を 加 えて 溶 解 し、 クロロホルム層を 水洗後芒硝 で乾燥し て 派 圧 下 に 留 去 した。

奥施例6

/ ーシクロブロビルメチルー4 ーフェニル ー6 ークロロー 2 (/ 日) ーキナソリノン 0.93 g をジメチルホルムアミド 2 0 以に答解: し、ヨウ化メチル5 g を加えて / 00°C で / 3 c 特別 昭53-5180 (5)

時間加熱提拌した。次いで氷水中に注入し、析出れてんをろ取してエーテルで洗浄後酢酸エチルから再結晶すると、無色針状のノーシクロプロピルメチルー 3 ーメチルー 4 ーヒドロキシー 4 ーフェニルー 6 ークロロー 3 、4 ージヒドロー 2 (/ 日) ーキナソリノン 0.73 タが得られた。融点 205 C (分解)

奖 施 例 7

実施例もにより得られた/ーシクロプロピルメチルー3ーメチルー4ーヒドロキシー4ーフェニルー6ークロロー3、4ージヒドロー2(1日)ーキナソリノンの.5タをエタノール/の以に加温搭解した後、エタノールを被圧留去すると被視色油状物が得られた。これにイソプロピルエーテルを加えて結晶化すると無色針状の/ーシクロプロピルメチルー3ーメチルー4ーフェニルー6ークロロー3、4ージヒドロー2(/日)ーキナソリノンが得られた。融点100.5~101.5

爽施例8

ノーシクロプロビルメチルーダーフェニルー6ークロロー2(/日)ーキナソリノン
の.89をジメチルホルムアミドノかごに密解し、臭化エチル59を加えて、100℃で13時間提择した。冷却後氷水に注入してクロで13時間提择した。冷却後氷水に注入してクロでからででは、クロロホルム層を放在でを強をできませた。強さを変えて加温を解した。強さを変えて加温を解したので変数をである。と、後さななかりカゲルカラムに吸着された。と、後世色油状のノーシクロプロビルメチルー・3ーエチルーダーメトキシーダーフェニルー・6ークロロー3・ダージヒドロー2(/日)ーキナソリノンの1/29が得られた。

実施例9

/ ーメチルー 4 ーフェニルー 6 ーアセチルー 2 (/ 日) ーキナソリノン 2 タをジメチルホルムアミド 5 0 × に俗解し、ヨウ化メテル 5 タを加えて室温で 2時間提拌した。氷水注

入後クロロホルムで抽出し、水洗して芒硝で乾燥を存在を減圧留去した。 残さにエタノールを加えて加温密解後再び溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムに吸着させ、 ひりロロホルムで溶出して分離精製すると、 改 世色油状のノ, 3ージメテルーダーエトキシーダーフェニルー6ーアセテルー3, 4 られ

BEST AVAILABLE COPY